


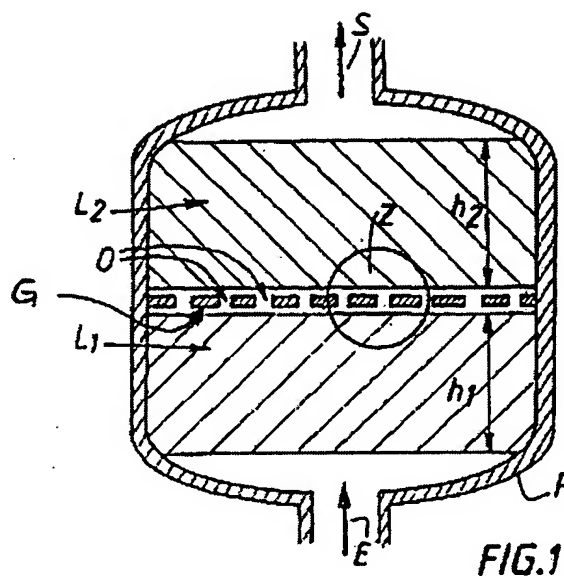
202KU06

**Installation for treatment of fluids comprising multiple beds of particles supported by a separation grid**

BE

**Patent number:** EP1022056**Publication date:** 2000-07-26**Inventor:** BELOT JEAN-MARC (FR); LABASQUE JACQUES (FR);  
MONEREAU CHRISTIAN (FR)**Applicant:** AIR LIQUIDE (FR)**Classification:****- international:** B01J8/04; F25J3/00; F25J3/08; C10K1/20; C10K1/24;  
C10K3/04; B01D53/04; B01D53/88; B01D53/86;  
B01J8/00**- european:** B01D53/86; B01D53/04; B01D53/04C; B01D53/047;  
B01D53/88B; B01J8/00L; B01J8/00L2; B01J8/04B2B;  
B01J8/04B2D; C10K1/20B; C10K1/24; C10K3/04**Application number:** EP20000400003 20000103**Priority number(s):** FR19990000576 19990120**Also published as:** FR2788450 (A1)**Cited documents:** US4424397  
 US5176721  
 DE19600549  
 US4541851**Abstract of EP1022056**

The installation is an improved version of the classical form and is used in pressure swing adsorption techniques, in particular vacuum pressure swing adsorption (VPSA), for the separation of gases. The installation comprises a treatment vessel (R) containing a primary bed (L1) with particles (P1) of size  $g_1$ , and a secondary bed (L2) with particles (P2) of size  $g_2$ . The beds are adjacent and separated by a perforated structure with orifices (OG) for passage of the fluid and of dimension (d) such that  $g_1$  is greater than d which is greater than  $g_2$ . An independent claim is also included for the treatment process.



Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

**THIS PAGE BLANK (USPTO)**

(19)



Europäisches Patentamt  
European Patent Office  
Office européen des brevets



(11)

EP 1 022 056 A1

(12)

## DEMANDE DE BREVET EUROPEEN

(43) Date de publication:  
26.07.2000 Bulletin 2000/30

(21) Numéro de dépôt: 00400003.0

(22) Date de dépôt: 03.01.2000

(51) Int. Cl.<sup>7</sup>: B01J 8/04, F25J 3/00,  
F25J 3/08, C10K 1/20,  
C10K 1/24, C10K 3/04,  
B01D 53/04, B01D 53/88,  
B01D 53/86, B01J 8/00

(84) Etats contractants désignés:

AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU  
MC NL PT SE

Etats d'extension désignés:

AL LT LV MK RO SI

(30) Priorité: 20.01.1999 FR 9900576

(71) Demandeur:

L'AIR LIQUIDE, SOCIETE ANONYME POUR  
L'ETUDE ET L'EXPLOITATION DES PROCEDES  
GEORGES CLAUDE  
75007 Paris (FR)

(72) Inventeurs:

• Monereau, Christian  
75011 Paris (FR)  
• Belot, Jean-Marc  
94210 La Varenne Saint Hilaire (FR)  
• Labasque, Jacques  
78000 Versailles (FR)

(74) Mandataire:

Lé Moenner, Gabriel et al  
Société l'Air Liquide  
Service Brevets et Marques  
75, Quai d'Orsay  
75321 Paris Cédex 07 (FR)

(54) Installation de traitement de fluide comportant plusieurs lits de particules maintenus par une grille de séparation

(57) L'invention concerne une installation de traitement de fluide, notamment de gaz, comprenant au moins un récipient (R) de traitement, par exemple un ou plusieurs adsorbants ou réacteurs catalytiques, contenant un premier lit (L1) de particules (P1) ayant une première granulométrie ( $g_1$ ), et un deuxième lit (L2) de particules (P2) ayant une deuxième granulométrie ( $g_2$ ). Les premier et deuxième lits (L1, L2) de particules (P1, P2) sont adjacents et séparés par une structure de séparation (G), telle une grille ou une tôle ajourée, comportant des orifices de passage (OG) de fluide ayant une dimension ( $d$ ), avec :  $g_1 > d > g_2$ . Les premier et deuxième lit de particules peuvent constitués de particules adsorbantes et/ou catalytiques, notamment de type zéolite, alumine, hopcalite ou analogues. Utilisation d'une installation selon l'invention pour séparer, purifier ou convertir un ou des constituants d'un flux gazeux, tels l'air, les gaz de synthèse ou les hydrocarbures, notamment les oléfines.

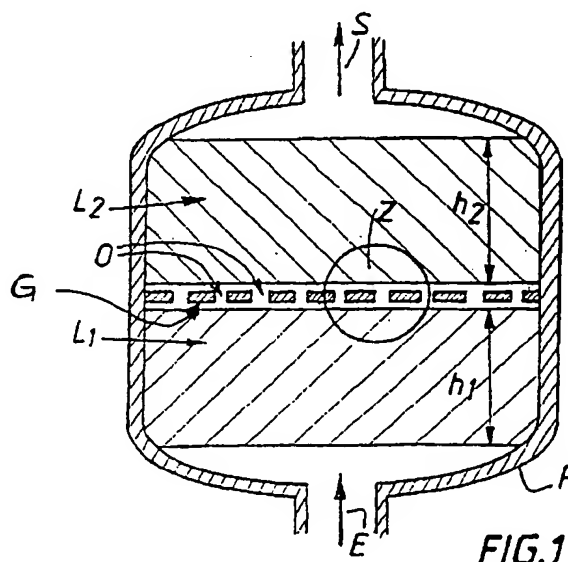


FIG.1

## Description

[0001] L'invention concerne une installation et un procédé de traitement de fluides, en particulier une installation et un procédé de séparation, de purification, de filtration ou de conversion catalytique d'un flux gazeux, notamment d'un flux gazeux contenant essentiellement de l'oxygène et de l'azote, tel l'air, d'un flux gazeux contenant essentiellement de l'hydrogène et/ou du monoxyde de carbone ou d'un flux gazeux contenant essentiellement un ou plusieurs hydrocarbures.

[0002] Actuellement, les gaz et les mélanges gazeux sort de plus en plus utilisés au plan industriel.

[0003] Ainsi, les gaz de l'air, tels notamment l'oxygène et l'azote, sont couramment utilisés dans de nombreux domaines, tel notamment le domaine de l'électronique, le domaine de la combustion, le domaine médical, le domaine alimentaire, le domaine du soudage.....

[0004] En outre, il en va de même d'autres gaz et mélanges gazeux, tel les gaz de synthèse, encore appelés 'syngaz', ou les hydrocarbures, telles notamment les oléfines.

[0005] Actuellement, l'une des techniques utilisées pour produire ou purifier les gaz, en particulier les gaz de l'air, est la technique dite "PSA" (pour Pressure Swing Adsorption), laquelle recouvre non seulement les procédés PSA proprement dits, mais aussi les procédés analogues, tels les procédés VPSA ou VSA (Vacuum "Pressure" Swing Adsorption), TSA (Temperature Swing Adsorption) ou MPSA (Mixed Pressure Swing Adsorption).

[0006] Selon cette technique PSA, lorsque le mélange gazeux à séparer est l'air et que le composant à récupérer est l'oxygène, l'oxygène est séparé dudit mélange gazeux grâce à une adsorption préférentielle d'au moins l'azote sur un ou plusieurs matériaux adsorbant préférentiellement au moins l'azote et soumis à des cycles de pression donnée dans la zone de séparation.

[0007] L'oxygène qui ne s'adsorbe pas ou peu est récupéré en sortie de ladite zone de séparation à une pureté, en général, supérieure à 90 %, voire à 93%.

[0008] Plus généralement, un procédé PSA de séparation d'un mélange gazeux comprenant un premier composé s'adsorbant préférentiellement sur un matériau adsorbant et un deuxième composé s'adsorbant moins préférentiellement sur ledit matériau adsorbant que ledit premier composé, en vue de la production dudit deuxième composé, comprend de manière cyclique:

- une étape d'adsorption préférentielle d'au moins ledit premier composé sur ledit matériau adsorbant, à une pression d'adsorption dite "pression haute", avec récupération d'au moins une partie du deuxième composé ainsi produit;
- une étape de désorption du premier composé ainsi

piégé par l'adsorbant, à une pression de désorption inférieure à la pression d'adsorption, dite "pression basse";

- une étape de recompression de la zone de séparation comprenant l'adsorbant, par passage de ladite pression basse à ladite pression haute.

[0009] De manière similaire, pour pouvoir être utilisés au plan industriel, certains gaz nécessitent d'être purifiés au préalable, notamment par adsorption et/ou par catalyse, pour convertir, transformer ou éliminer certains des composés ou des impuretés qu'ils contiennent.

[0010] Ainsi, l'air atmosphérique est habituellement débarrassé de tout ou partie des impuretés qu'il contient notamment vapeur d'eau, dioxyde de carbone, monoxyde de carbone, hydrocarbures, oxydes d'azote et hydrogène, avant d'être soumis à des étapes subséquentes de fractionnement par distillation cryogénique et ce, afin d'éviter que ces impuretés ne viennent détériorer les performances des unités de séparation d'air, notamment les colonnes de distillation cryogéniques. L'élimination de ces impuretés est réalisée par exemple au moyen d'un adsorbant de type alumine ou zéolite et/ou au moyen d'un catalyseur, tels les oxydes métalliques.

[0011] De façon similaire, il est aussi connu d'éliminer les impuretés, notamment les résidus métalliques, susceptibles d'être présentes dans les oléfines pour éviter leur dégradation ou leur coloration, l'élimination de ces impuretés pouvant être réalisée par exemple au moyen d'un adsorbant de type alumine calcinée.

[0012] Cependant, dans tous les cas, il est connu que l'efficacité de séparation ou de purification du fluide, notamment d'un mélange gazeux comme l'air, dépend de nombreux paramètres, notamment de la composition du fluide à traiter, du type de matériau adsorbant ou catalytique utilisé et l'affinité de celui-ci pour les composés à adsorber ou à convertir, la taille des particules d'adsorbant ou de catalyseur, la composition de ces particules et leur agencement dans la ou les zones d'adsorption ou de catalyse.

[0013] En général, la taille de ces particules d'adsorbant ou de catalyseur est très variable, étant donné que l'adsorbant peut avoir une taille de quelques  $\mu\text{m}$  (poudre) à quelques mm, notamment des billes d'adsorbant ayant une taille allant jusqu'à environ 50 mm.

[0014] Actuellement, les matériaux zéolitiques sont les adsorbants les plus utilisés dans les installations de séparation ou de purification de gaz mettant en oeuvre un procédé de type PSA.

[0015] Les particules zéolitiques contiennent habituellement des cations métalliques mono, di et/ou trivalents, par exemples des cations de métaux alcalins, alcalino-terreux, de métaux de transition et/ou lanthanides, incorporés lors de la synthèse des particules de zéolite et/ou insérés subséquentement par une techni-

que d'échange d'ions, c'est-à-dire, en général, par mise en contact des particules de zéolite non-échangées ou zéolite brute avec une solution d'un ou plusieurs sels métalliques comprenant le ou les cations à incorporer dans la structure zéolitique et récupération subséquente des particules de zéolite échangée, c'est-à-dire de zéolite contenant une quantité donnée de cations métalliques. La proportion (en %) de cations métalliques introduits dans la structure zéolitique par rapport à la capacité totale d'échange est appelée le taux d'échange.

[0016] De telles zéolites sont notamment décrites dans les documents EP-A-486384, EP-A-606848, EP-A-589391, EP-A-589406, EP-A-548755, US-A-268023, EP-A-109063 et EP-A-760248.

[0017] En outre, il est également connu qu'une amélioration des performances du procédé de séparation ou de traitement du mélange gazeux peut être obtenue lorsqu'on utilise soit plusieurs adsorbants différents au sein du même récipient de traitement ou adsorbant, c'est-à-dire de la même zone de séparation, comme notamment décrit dans le document EP-A-827771 ; soit un même adsorbant mais à des granulométries différentes au sein du même adsorbant.

[0018] Lorsque plusieurs lits de particules, par exemple deux lits, sont placés de manière adjacente au sein d'un même récipient de traitement, tel un adsorbant ou un réacteur catalytique, ceux-ci peuvent être soit superposés, c'est-à-dire placés l'un sur l'autre, soit juxtaposés, c'est-à-dire placés l'un à côté de l'autre.

[0019] Cependant, qu'ils soient superposés ou juxtaposés, pour éviter des problèmes d'attrition, de mouvement et/ou de mélange des lits et garantir un maintien des lits au sein du récipient de traitement malgré les effets dus à pression et au débit du fluide les traversant, il est d'usage de séparer les lits à l'aide d'interfaces de séparation permettant non seulement de maintenir les lits mais aussi d'autoriser le passage du fluide à traiter, par exemple des grilles de séparation perforées.

[0020] Habituellement, les perforations, espaces, orifices de passage ou mailles de ces interfaces de séparation sont choisis de façon que leurs dimensions évitent le passage des particules proprement dites tout en autorisant le passage du fluide et éventuellement celui des poussières.

[0021] De là, la dimension (d) des orifices de passage de ces interfaces est classiquement inférieure à la granulométrie (g1) du lit de particules.

[0022] Par exemple, s'il s'agit d'orifices circulaires de diamètre (d0) et de billes sphériques de diamètre (d1), on a alors:  $d = d0$  et  $g1 = d1$  avec  $d < g1$ .

[0023] De manière analogue, s'il s'agit de fentes allongées de largeur (l) et de billes sphériques de diamètre compris entre d1 et d2 ( $d1 < d2$ ), on a alors :  $d = l$  et  $g1 = d1$  avec  $d < g1$ .

[0024] Inversement, si les orifices de passage de l'interface de séparation sont telles qu'elles ne puissent retenir la majorité des particules, préférentiellement

plus de 95% desdites particules, alors la dimension (d) des orifices de passage est supérieure à la granulométrie g2 du lit de particules.

[0025] De là, les perforations, les mailles ou espacements sont habituellement choisis de telle manière que leurs dimensions soient inférieures à celles, notamment le diamètre, des plus petites particules constituant les lits de traitement.

[0026] En d'autres termes, en considérant l'art antérieur:

- soit on n'utilise aucune interface de séparation ; ce qui n'est pas toujours possible ou souhaitable,
- soit on utilise une interface de séparation mais alors, dans ce cas, on choisit classiquement une interface dont les orifices de passage ont une dimension supérieure à celle des particules les plus petites devant être retenues.

[0027] Par ailleurs, les interfaces ou grilles de séparation peuvent être de type simple ou de type composite, selon les caractéristiques des matériaux et leurs conditions de fonctionnement.

[0028] Les interfaces de séparation de type simple permettent à la fois d'assurer la tenue mécanique et la rétention des particules constituant les lits de traitement. Elles sont généralement réalisées en une structure d'épaisseur suffisante, ajourée pour permettre la circulation du fluide à traiter à travers elle, par exemples une tôle, pontée ou non, avec des perforations de formes variées, notamment circulaires, oblongues, carrées ou fentes... ; une grille classique, ou une crépine, c'est-à-dire une structure obtenue par enroulage d'un fil autour d'un support, telle la crépine dite "Johnson".

[0029] Par ailleurs, les interfaces de séparation de type composite séparent les deux fonctions précitées. En effet, celles-ci se composent le plus souvent, d'une part, d'une structure métallique ajourée dont la fonction est d'assurer la résistance et le maintien mécanique et, d'autre part, d'un revêtement de tissu, de métal déployé ou analogue habillant ladite structure métallique ajourée de manière à assurer la fonction de rétention des particules constituant les lits de traitement et à autoriser le passage du fluide à traiter. Dans ce cas, le revêtement peut être fixé sur la structure métallique ajourée par des moyens de fixation variés, tel un collage, un vissage, un rivetage ou analogue, ou à l'aide de ceintures, de systèmes à goujons et rondelles, ou similaire. De plus, le revêtement peut être fixé directement sur ou contre la structure métallique ajourée ou, au contraire, en être espacé et maintenu à une certaine distance de cette structure pour modifier, si besoin est, l'écoulement du fluide à traiter. Plus précisément, l'espacement est obtenu par la géométrie non plane de la structure métallique ou du revêtement ou par le biais d'un système espaceur, tel un fil métallique.

[0030] Habituellement, le taux de perforation ou de maillage de ces structures composites est très variable

et peut aller de 1% à plus de 50%. Généralement, le taux de perforation est choisi en fonction des contraintes du procédé de traitement, notamment des pertes de charges, de la distribution..., et du coût de fabrication.

[0031] Or, en pratique, il a été observé que ces structures simples ou composites présentent plusieurs inconvénients rendant leur mise en oeuvre d'autant plus difficile que la taille des particules constituant les lits de traitement diminue. —

[0032] Ainsi, on a pu observer des bouchages ou des colmatages des perforations ou passages de fluides des structures de séparation ajourées par des débris de particules, notamment celles générées lors du remplissage ou dues aux contraintes résultant des variations de pression et/ou de température, ou encore celles présentes dans le matériau adsorbant dès l'origine.

[0033] En outre, la fabrication de certains types de structures est relativement difficile et ce, d'autant plus que les dimensions des perforations à réaliser est proche ou supérieure à l'épaisseur du matériau au travers duquel doivent être réalisés ces perforations, par exemple de l'épaisseur d'une tôle à perforer.

[0034] Si certaines structures permettent de pallier certains de ces inconvénients, telles les structures dites "Johnson" par exemple, celles-ci sont souvent beaucoup plus onéreuses que de simples tôles perforées.

[0035] De plus celles-ci ne permettent pas de résoudre tous les problèmes, étant donné qu'avec ce type de structure, on constate que le taux de vide décroît lorsque la taille des fentes diminue. Ainsi, pour un même type de crépine, lorsque la fente passe de 0.75 mm à 0.25 mm, le taux de vide est divisé par environ un facteur deux, ce qui peut conduire à des pertes de charges néfastes et incompatibles avec l'utilisation souhaitée.

[0036] Un but de la présente invention est donc d'améliorer les installations et les procédés de traitement de fluides, en particulier de purification ou séparation de gaz, mettant en oeuvre au moins deux lits de particules ayant des dimensions différentes, lesquels sont séparés par au moins une d'interface de séparation constituée d'une structure de séparation perforée, c'est-à-dire munie d'orifices de passage de fluide, telle une grille, une tôle perforée ou analogue.

[0037] Un autre but de la présente invention est d'améliorer les installations et les procédés de traitement de fluides en réduisant les pertes de charges se produisant dans au moins un adsorbant ou d'un réacteur au sein duquel sont agencés au moins deux lits de particules ayant des dimensions différentes et séparés par au moins une d'interface de séparation constituée d'une structure de séparation munie d'orifices de passage de fluide.

[0038] Encore un autre but de la présente invention est donc d'améliorer les installations et les procédés de traitement de fluides en augmentant l'efficacité du traitement, notamment de la séparation par adsorption, d'un

fluide réalisé dans au moins un adsorbant ou dans au moins un réacteur au sein duquel sont agencés au moins deux lits de particules ayant des dimensions différentes et séparés par au moins une d'interface de séparation constituée d'une structure de séparation munie d'orifices de passage de fluide.

[0039] En outre, la présente invention entend aussi proposer un procédé et une installation de traitement de fluide, en particulier un procédé PSA de séparation ou de purification des gaz de l'air, susceptible de conduire à des performances meilleures que les procédés et installations connus.

[0040] La présente invention concerne alors une installation de traitement de fluide comprenant au moins un récipient de traitement contenant au moins un premier lit de particules ayant au moins une première granulométrie ( $g_1$ ) et au moins un deuxième lit de particules ayant au moins une deuxième granulométrie ( $g_2$ ), lesdits premier et deuxième lits de particules étant adjacents et séparés par au moins une structure de séparation comportant des orifices de passage de fluide ayant au moins une dimension ( $d$ ), avec:  $g_1 > d > g_2$ .

[0041] Selon le cas, l'installation de l'invention peut inclure l'une ou plusieurs des caractéristiques suivantes:

- lesdits premier lit de particules et deuxième lit de particules sont superposés l'un à l'autre et en ce que la structure de séparation est en position sensiblement horizontale au sein dudit récipient de traitement.
- lesdits premier lit de particules et deuxième lit de particules sont juxtaposés et en ce que la structure de séparation est en position sensiblement verticale au sein dudit récipient de traitement.
- au moins un récipient de traitement est un adsorbant ou un réacteur catalytique, de préférence un adsorbant de forme essentiellement cylindrique ou conique.
- la structure de séparation est choisie parmi les plaques perforées ou les grilles, les crépines, les tissus métalliques et les caillebotis.
- la première granulométrie ( $g_1$ ) et la deuxième granulométrie ( $g_2$ ) sont telles que:  $g_1 \geq 2 \cdot g_2$ ,  $g_1 < 6 \cdot g_2$ , de préférence  $g_1 \leq 5 \cdot g_2$ , préférentiellement  $g_1 \leq 3 \cdot g_2$
- la première granulométrie ( $g_1$ ) est comprise entre 3.5 mm et entre 1.5 mm, et/ou la deuxième granulométrie ( $g_2$ ) est comprise entre 1.7 mm et entre 0.3 mm, et/ou la dimension ( $d$ ) des passages de fluide est comprise entre 1.5 mm et entre 0.5 mm.
- elle est choisie parmi les installations de type PSA comportant de 1 à 3 adsorbants, de préférence des adsorbants à géométrie radiale, c'est-à-dire à circulation de fluide radiale centrifuge ou centripète.
- la structure de séparation est en métal ou en alliage métallique.

[0042] L'invention concerne aussi un procédé de traitement de fluide, dans lequel on introduit le fluide à traiter dans au moins un récipient de traitement contenant au moins un premier lit de particules ayant au moins une première granulométrie et un deuxième lit de particules ayant au moins une deuxième granulométrie, lesdits premier et deuxième lits de particules étant adjacents et séparés par au moins une structure de séparation comportant des orifices de passage de fluide ayant au moins une dimension (d), avec:  $g1 > d > g2$ .

[0043] Selon le cas, le procédé de l'invention peut inclure l'une ou plusieurs des caractéristiques suivantes :

- le fluide à traiter est un gaz ou un mélange gazeux, de préférence un mélange gazeux contenant essentiellement de l'azote et de l'oxygène, notamment l'air ; un mélange gazeux contenant essentiellement de l'hydrogène et/ou du monoxyde de carbone ; un mélange gazeux contenant essentiellement un ou plusieurs hydrocarbures ; ou un mélange gazeux contenant du dioxyde de carbone.
- le fluide à traiter est un liquide cryogénique ou un gaz liquéfié, de préférence un mélange à l'état liquide contenant essentiellement de l'azote et de l'oxygène, notamment de l'oxygène liquide ou un liquide cryogénique riche en oxygène.
- au moins l'un desdits premier et deuxième lits de particules comporte des particules choisies parmi les zéolites, l'alumine, le gel de silice, le charbon actif et les céramiques.
- le traitement comporte au moins une étape d'adsorption ou une étape de catalyse d'au moins un composé contenu dans le fluide à traiter
- il est choisi parmi les procédés PSA, notamment VPSA, de séparation d'un flux gazeux, c'est-à-dire un gaz ou un mélange gazeux,
- il est choisi parmi les procédés de catalyse,
- il est choisi parmi les procédés d'adsorption,
- il est choisi parmi les procédés de filtration,
- le fluide à traiter est un mélange gazeux contenant essentiellement de l'azote et de l'oxygène,
- le fluide à traiter est un mélange gazeux contenant essentiellement de l'hydrogène et/ou du monoxyde de carbone,
- le fluide à traiter est un mélange gazeux contenant essentiellement un ou plusieurs hydrocarbures, notamment des oléfines,
- au moins l'un desdits premier lit et deuxième lit de particules comporte des particules catalytiques et en ce que le traitement du fluide comporte au moins une étape de catalyse d'au moins un composé gazeux au moyen desdites particules catalytiques.
- au moins l'un desdits premier lit et deuxième lit de particules comporte des particules catalytiques et en ce que le traitement du fluide comporte au moins une étape de catalyse d'au moins un com-

posé gazeux choisi parmi l'hydrogène et/ou le monoxyde de carbone en eau, sous forme liquide ou vapeur, et/ou en dioxyde de carbone, respectivement, au moyen desdites particules catalytiques.

- les particules catalytiques sont choisies parmi les oxydes métalliques poreux, telle l'hopcalite, les métaux portés par des supports.
- au moins l'un desdits premier lit et deuxième lit de particules comporte des particules zéolitiques et en ce que le traitement du fluide comporte au moins une étape d'adsorption d'au moins un composé gazeux sur au moins lesdites particules zéolitiques.
- au moins l'un desdits premier lit et deuxième lit de particules comporte des particules zéolitiques et en ce que le traitement du fluide comporte au moins une étape d'adsorption d'au moins un composé gazeux choisi parmi l'azote, le monoxyde de carbone, le dioxyde de carbone ou leurs mélanges, sur au moins lesdites particules zéolitiques.
- le flux gazeux à séparer comprend de l'azote et au moins un composé gazeux moins polaire, notamment de l'oxygène et/ou de l'hydrogène, et, de préférence le flux gazeux est de l'air, le premier composé gazeux étant l'azote et le deuxième composé gazeux étant l'oxygène. L'air étant, dans le cadre de la présente invention, l'air contenu à l'intérieur d'un bâtiment ou d'une enceinte chauffée ou non, ou l'air extérieur, c'est-à-dire dans les conditions atmosphériques, pris tel quel ou éventuellement prétraité.
- on produit un flux gazeux riche en oxygène, c'est-à-dire comprenant, en général, au moins environ 90% d'oxygène.
- on produit un flux gazeux riche en hydrogène, c'est-à-dire comprenant, en général, au moins environ 80% d'hydrogène.
- il est de type VSA (Vacuum Swing Adsorption).
- la pression haute d'adsorption est comprise entre  $10^5$  Pa et  $10^7$  Pa, de préférence, de l'ordre de  $10^5$  Pa à  $3.10^6$  Pa.
- la pression basse de désorption est comprise entre  $10^4$  Pa et  $10^6$  Pa, de préférence, de l'ordre de  $10^4$  Pa à  $10^5$  Pa.
- la température d'alimentation est comprise entre  $-50^\circ\text{C}$  et  $+200^\circ\text{C}$ .
- la température d'alimentation est comprise entre  $10^\circ\text{C}$  et  $80^\circ\text{C}$ , de préférence entre  $25^\circ\text{C}$  et  $60^\circ\text{C}$ .
- les premier lit de particules et deuxième lit de particules sont constitués de matériaux identiques ou différents,
- le premier lit est constitué de particules catalytiques et le deuxième lit est constitué de particules d'adsorbant.
- le premier lit est constitué de particules d'adsorbant et le deuxième lit est constitué de particules catalytiques.
- au moins un des premier et deuxième lits est constitué de matériau adsorbant zéolitique choisi, de

préférence, parmi les faujasites ou les zéolites A, avantageusement une zéolite X ayant un rapport Si/Al égal à approximativement 1, une telle zéolite est appelée zéolite LSX (Low Silica X) ou zéolite pauvre en silice. Une telle zéolite X peut contenir au moins 80% de cations  $\text{Li}^+$ , de préférence au moins 86%, et/ou au plus 96% de cations  $\text{Li}^+$ , et/ou au plus 15% de cations  $\text{Na}^+$ , de préférence au plus 14%, préférentiellement encore au plus 12%, et/ou au moins 4% de cations  $\text{Na}^+$ , et/ou au plus 5% de cations  $\text{Mg}^{2+}$ , de préférence au plus 2%, et/ou au moins 0.1 % de cations  $\text{Mg}^{2+}$ , de préférence au moins 0.2%, et/ou au plus 8% de cations  $\text{Ca}^{2+}$ , de préférence au plus 5%, et/ou au moins 0.2 % de cations  $\text{Ca}^{2+}$ , de préférence au moins 1%, et/ou au plus 3% de cations  $\text{K}^+$ , de préférence au plus 1%, préférentiellement, au plus 0.5%.

[0044] La présente invention concerne aussi l'utilisation d'une installation selon l'invention pour la mise en oeuvre d'un procédé de séparation ou de purification d'air comprenant au moins une étape d'adsorption et/ou au moins une étape de conversion catalytique d'au moins un composé gazeux présent dans l'air à séparer ou à purifier.

[0045] Par ailleurs, la présente invention concerne aussi l'utilisation d'une installation selon l'invention pour la mise en oeuvre d'un procédé de séparation ou de purification d'un gaz de synthèse, notamment d'un gaz de synthèse contenant essentiellement de l'hydrogène et/ou du monoxyde de carbone, comprenant au moins une étape d'adsorption et/ou au moins une étape de conversion catalytique d'au moins un composé gazeux présent dans le gaz de synthèse à séparer ou à purifier.

[0046] De façon similaire, la présente invention concerne aussi l'utilisation d'une installation selon l'invention pour la mise en oeuvre d'un procédé de séparation ou de purification d'un mélange gazeux contenant essentiellement un ou plusieurs hydrocarbures, notamment des oléfines, comprenant au moins une étape d'adsorption et/ou au moins une étape de conversion catalytique d'au moins un composé gazeux présent dans le mélange gazeux à séparer ou à purifier.

[0047] La présente invention s'applique à chacun des adsorbants d'un procédé d'adsorption mettant en oeuvre plusieurs adsorbants ou à chacun des réacteurs d'un procédé de catalyse mettant en oeuvre plusieurs réacteurs catalytiques.

[0048] L'invention va maintenant être décrite plus en détail à l'aide des figures annexées, données à titre illustratif mais non limitatif.

[0049] La figure 1 représente un schéma d'une partie d'un premier mode de réalisation d'une installation de traitement de fluide conforme à la présente invention.

[0050] Ainsi, la figure 1 est un schéma en coupe longitudinale d'un adsorbant d'une installation de type PSA, comprenant un récipient R de traitement ou

adsorbant contenant un premier lit L1 de particules P1 ayant une première granulométrie ( $g_1$ ), par exemple 3 mm, et un deuxième lit L2 de particules P2 ayant une deuxième granulométrie ( $g_2$ ), par exemple 1.5 mm.

[0051] Selon ce premier mode de réalisation, les premier et deuxième lits L1 et L2 de particules P1 et P2 adjacents sont superposés l'un à l'autre, le lit L1 étant situé du côté de l'entrée E du fluide à traiter et le lit L2 étant situé du côté de la sortie S du fluide après traitement.

[0052] Dans ce cas, le fluide à traiter est de l'air, lequel circule axialement et est séparé dans l'adsorbant R par adsorption de l'azote sur lesdits lits d'adsorbant L1 et L2 de manière à récupérer un gaz riche en oxygène, c'est-à-dire contenant environ 90% d'oxygène.

[0053] Les premier et deuxième lits L1 et L2 de particules P1 et P2 sont, en outre, séparés par une structure de séparation, à savoir une grille G ou une plaque métallique percée d'orifices OG de passage du gaz.

[0054] Conformément à l'invention, les orifices de passages de fluide ont une dimension, par exemple un diamètre d, tel que:  $g_1 > d > g_2$ , par exemple  $d = 2.2$  mm.

[0055] Ceci est schématisé sur la figure 2 qui est une vue agrandie d'une partie de la zone Z de la figure 1, où l'on peut voir que la grille G comporte des orifices OG dont le diamètre d est bel et bien supérieur à la granulométrie  $g_2$  des particules P2 placées sur cette grille G, mais inférieur à la granulométrie  $g_1$  des particules P1 situées sous cette grille G.

[0056] Cependant, les particules P2 de granulométrie  $g_2$  ne peuvent pas passer à travers les orifices OG de la grille G car elles sont retenues par les particules P1 de granulométrie  $g_1$  supérieure.

[0057] En outre, étant donné que les orifices OG de la grille G ont un diamètre d supérieur à celui des grilles classiquement utilisées dans l'art antérieur, les pertes de charge sont diminuées et donc les performances du procédé de traitement sont améliorées.

[0058] En effet, on rappelle que, selon l'art antérieur, il est usuellement préconisé d'utiliser, à l'interface de deux lits de particules, des grilles de séparation dont les perforations sont inférieures au diamètre moyen ou plus généralement aux dimensions des plus petites particules constituant les lits.

[0059] En outre, la figure 3 représente, quant à elle, un schéma analogue à celui de la figure 1, à l'exception du fait qu'elle représente une vue en coupe longitudinale d'un adsorbant d'une installation de type PSA du type à circulation radiale de fluide.

[0060] Là encore, l'installation comprend un adsorbant R contenant un premier lit L1 de particules P1 ayant une première granulométrie ( $g_1$ ), par exemple 2 mm, et un deuxième lit L2 de particules P2 ayant une deuxième granulométrie ( $g_2$ ), par exemple 0.5 mm.

[0061] Cependant, selon ce deuxième mode de réalisation, de par la circulation radiale du fluide, les premier et deuxième lits L1 et L2 de particules P1 et P2 adjacents sont juxtaposés, c'est-à-dire placés l'un à



côté de l'autre, et non superposés comme sur la figure 1. Dans ce cas, le fluide à traiter passe radialement d'abord dans le lit L1 puis dans le lit L2.

[0062] Comme précédemment, les premier et deuxième lits L1 et L2 de particules P1 et P2 sont séparés par une grille G comportant des orifices OG de passage du gaz ayant un diamètre d, tel que:  $g1 > d > g2$ , par exemple  $g = 1.2 \text{ mm}$ .

[0063] Ceci est schématisé sur la figure 4 qui est une vue partielle agrandie de la zone Z de la figure 3, où l'on peut voir que la grille G comporte des orifices OG dont le diamètre d est bel et bien supérieur à la granulométrie  $g2$  des particules P2 placées en aval de cette grille G, mais inférieur à la granulométrie  $g1$  des particules P1 situées en amont cette grille G; l'amont et aval étant définis par rapport au sens de circulation du gaz, ledit gaz à traiter passant d'abord à travers le lit L1 puis ensuite à travers le lit L2.

[0064] Comme expliqué ci-avant, les particules P2 de granulométrie  $g2$  (avec  $g2 < g1$ ) ne peuvent pas passer à travers les orifices OG de la grille G car elles sont retenues par les particules P1 de granulométrie  $g1$  supérieure. Là encore, les pertes de charge sont diminuées et donc les performances du procédé de traitement sont améliorées.

[0065] Cependant, dans ce cas, il convient de veiller à ce que la hauteur  $h1$  du premier lit L1 soit supérieure à la hauteur  $h2$  du premier lit L2, c'est-à-dire que :

$$h1 - h2 = h0 \text{ avec } h0 > 0.$$

[0066] En outre, lors du remplissage de l'adsorbent, on veille à placer d'abord les particules P1 dans l'adsorbent puis seulement les particules P2 ou l'on fait en sorte que, tout au long du remplissage, la hauteur  $h1$  soit supérieure ou égale à la hauteur  $h2$ .

## Revendications

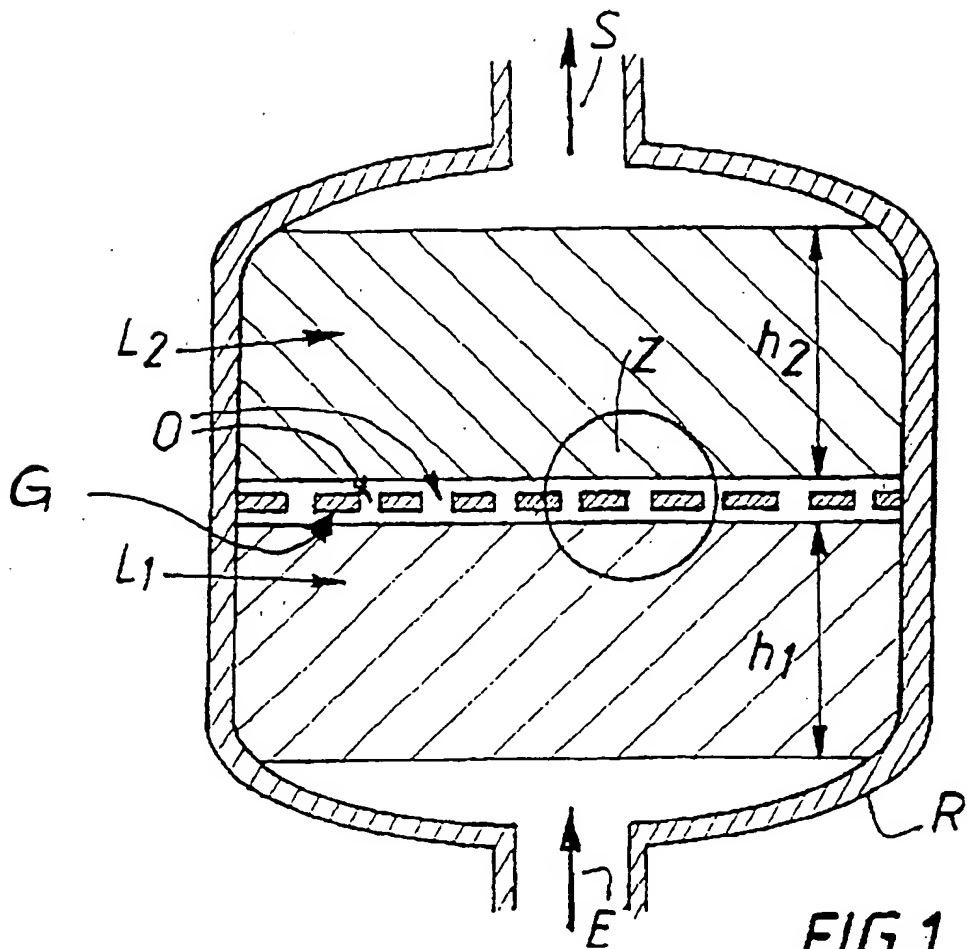
1. Installation de traitement de fluide comprenant au moins un récipient (R) de traitement de fluide contenant au moins un premier lit (L1) de particules (P1) ayant au moins une première granulométrie ( $g1$ ) et au moins un deuxième lit (L2) de particules (P2) ayant au moins une deuxième granulométrie ( $g2$ ), lesdits premier et deuxième lits (L1, L2) de particules (P1, P2) étant adjacents et séparés par au moins une structure de séparation (G) comportant des orifices (OG) de passage de fluide ayant au moins une dimension (d), avec:  $g1 > d > g2$ .
2. Installation selon la revendication 1, caractérisée en ce que lesdits premier et deuxième lit (L1, L2) de particules (P1, P2) sont superposés l'un à l'autre et en ce que la structure de séparation (G) est en position sensiblement horizontale au sein dudit récipient (R) de traitement.
3. Installation selon la revendication 1, caractérisée en ce que lesdits premier et deuxième lits (L1, L2) de particules (P1, P2) sont juxtaposés et en ce que la structure de séparation (G) est en position sensiblement verticale au sein dudit récipient (R) de traitement.
4. Installation selon l'une des revendications 1 à 3, caractérisée en ce qu'au moins un récipient (R) de traitement est un adsorbent ou un réacteur catalytique, de préférence un adsorbent de forme générale cylindrique ou conique.
5. Installation selon l'une des revendications 1 à 4, caractérisée en ce que la structure de séparation est choisie parmi les plaques perforées, les grilles, les crépines, les tissus métalliques et les caillebotis.
6. Installation selon l'une des revendications 1 à 5, caractérisée en ce que la première granulométrie ( $g1$ ) est comprise entre 3.5 mm et entre 1.5 mm, et/ou la deuxième granulométrie ( $g2$ ) est comprise entre 1.7 mm et entre 0.3 mm, et/ou la dimension (d) des passages de fluide est comprise entre 1.5 mm et entre 0.5 mm.
7. Installation selon l'une des revendications 1 à 6, caractérisée en ce que la première granulométrie ( $g1$ ) et la deuxième granulométrie ( $g2$ ) sont telles que:  $g1 \geq 2 \cdot g2$  et/ou  $g1 < 6 \cdot g2$ , de préférence  $g1 \leq 5 \cdot g2$ , préférentiellement  $g1 \leq 3 \cdot g2$ .
8. Installation selon l'une des revendications 1 à 7, caractérisée en ce qu'elle est choisie parmi les installations de type PSA, en particulier VPSA, comportant de 1 à 3 adsorbents, de préférence des adsorbents à géométrie radiale.
9. Procédé de traitement de fluide, dans lequel on introduit le fluide à traiter dans au moins un récipient (R) de traitement contenant au moins un premier lit (L1) de particules (P1) ayant au moins une première granulométrie ( $g1$ ) et un deuxième lit (L2) de particules (P2) ayant au moins une deuxième granulométrie ( $g2$ ), lesdits premier et deuxième lits (L1, L2) de particules (P1, P2) étant adjacents et séparés par au moins une structure de séparation comportant des orifices (OG) de passage de fluide ayant au moins une dimension (d), avec:  $g1 > d > g2$ .
10. Procédé selon la revendication 9, caractérisé en ce que le fluide à traiter est un gaz ou un mélange gazeux, de préférence :
  - un mélange gazeux contenant essentiellement de l'azote et de l'oxygène, notamment l'air,

- un mélange gazeux contenant essentiellement de l'hydrogène et/ou du monoxyde de carbone,
- un mélange gazeux contenant essentiellement un ou plusieurs hydrocarbures, et
- un mélange gazeux contenant du dioxyde de carbone.

11. Procédé selon l'une des revendications 9 ou 10, caractérisé en ce qu'au moins l'un desdits premier et deuxième lits (L1, L2) de particules (P1, P2) comporte des particules choisies parmi les zéolites, l'alumine, le gel de silice, le charbon actif et les céramiques. 10
12. Procédé selon l'une des revendications 9 à 11, caractérisé en ce que le traitement comporte au moins une étape d'adsorption ou une étape de catalyse d'au moins un composé contenu dans le fluide à traiter. 15
13. Utilisation d'une installation selon l'une des revendications 1 à 8 pour la mise en oeuvre d'un procédé de séparation ou de purification d'air comprenant au moins une étape d'adsorption et/ou au moins une étape de conversion catalytique d'au moins un composé gazeux présent dans l'air à séparer ou à purifier. 20 25
14. Utilisation d'une installation selon l'une des revendications 1 à 8 pour la mise en oeuvre d'un procédé de séparation ou de purification d'un gaz de synthèse, notamment d'un gaz de synthèse contenant essentiellement de l'hydrogène et du monoxyde de carbone, comprenant au moins une étape d'adsorption et/ou au moins une étape de conversion catalytique d'au moins un composé gazeux présent dans le gaz de synthèse à séparer ou à purifier. 30 35
15. Utilisation d'une installation selon l'une des revendications 1 à 8 pour la mise en oeuvre d'un procédé de séparation ou de purification d'un mélange gazeux contenant essentiellement un ou plusieurs hydrocarbures, notamment des oléfines, comprenant au moins une étape d'adsorption et/ou au moins une étape de conversion catalytique d'au moins un composé gazeux présent dans le mélange gazeux à séparer ou à purifier. 40 45

50

55



**FIG. 1**

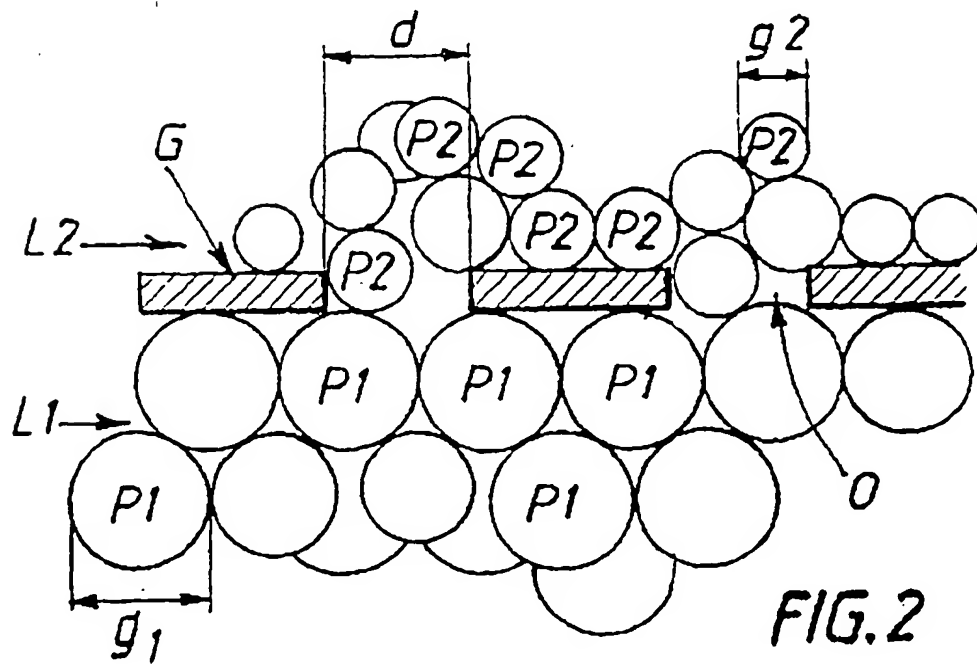
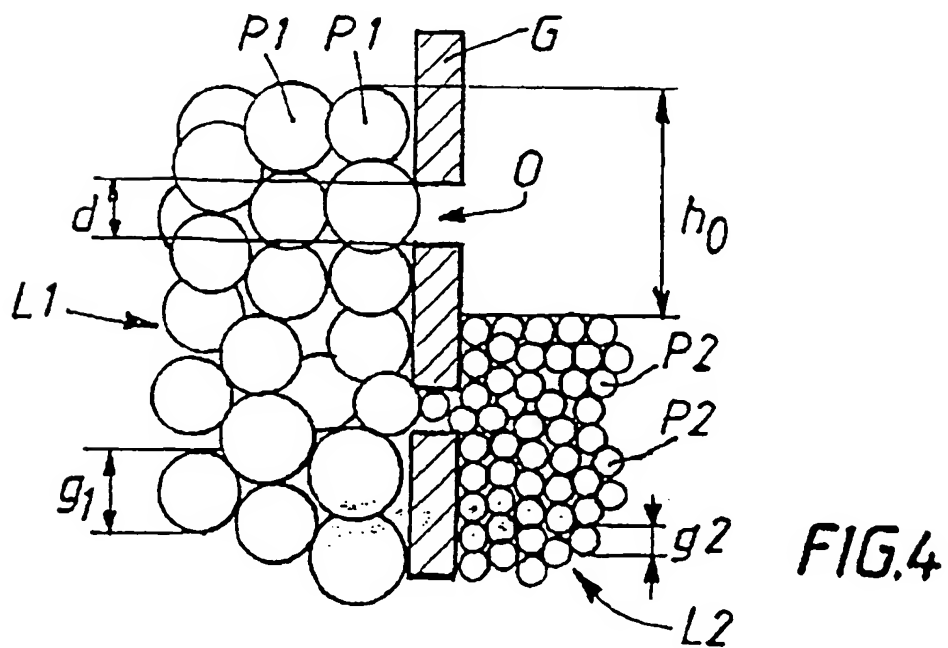
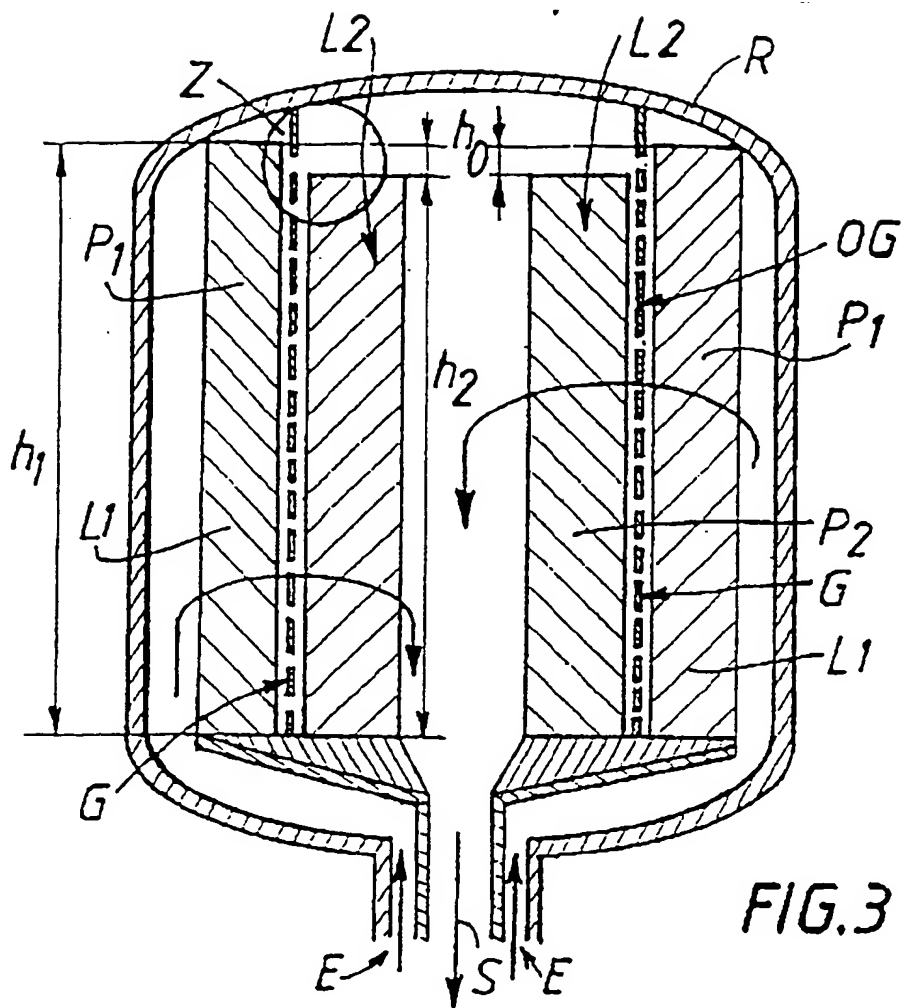


FIG. 2





Office européen  
des brevets

## RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE

Numéro de la demande  
EP 00 40 0003

DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS			
Catégorie	Citation du document avec indication, en cas de besoin, des parties pertinentes	Revendication concernée	CLASSEMENT DE LA DEMANDE (Int.Cl.7)
X	US 4 424 397 A (HOENE DAVID J, RIGGS JOHN L) 3 janvier 1984 (1984-01-03)	1,2,4,5,9	B01J8/04 F25J3/00
A	* colonne 3, ligne 13 - ligne 30 *	6,10	F25J3/08 C10K1/20 C10K1/24
A	US 5 176 721 A (HAY LEON, VIGOR XAVIER) 5 janvier 1993 (1993-01-05)	1,3-6,8,9,13	C10K3/04 B01D53/04 B01D53/88 B01D53/86 B01J8/00
	* colonne 4, ligne 11 - ligne 46 *		
	* figures 1,2 *		
A	DE 196 00 549 A (LINDE AG) 10 juillet 1997 (1997-07-10)	1,3-6,9,10,12,13	
	* le document en entier *		
A	US 4 541 851 A (BOSQUAIN MAURICE ET AL) 17 septembre 1985 (1985-09-17)	1,3,5,6,9-11,13	
	* colonne 2, ligne 56 - colonne 4, ligne 21 *		
	* figures 1-6 *		
Le présent rapport a été établi pour toutes les revendications			DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHES (Int.Cl.7)
			B01J F25J C10K B01D
Lieu de la recherche		Date d'achèvement de la recherche	Examineur
LA HAYE		3 avril 2000	Vlassis, M
CATEGORIE DES DOCUMENTS CITES			
X : particulièrement pertinent à lui seul Y : particulièrement pertinent en combinaison avec un autre document de la même catégorie A : antérie-plan technologique O : divulgation non-écrite P : document intercalaire		T : théorie ou principe à la base de l'invention E : document de brevet antérieur, mais publié à la date de dépôt ou après cette date D : cité dans la demande L : cité pour d'autres raisons & : membre de la même famille, document correspondant	

**ANNEXE AU RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE  
RELATIF A LA DEMANDE DE BREVET EUROPEEN NO.**

EP 00 40 0003

La présente annexe indique les membres de la famille de brevets relatifs aux documents brevets cités dans le rapport de recherche européenne visé ci-dessus.

Lesdits membres sont contenus au fichier informatique de l'Office européen des brevets à la date du

Les renseignements fournis sont donnés à titre indicatif et n'engagent pas la responsabilité de l'Office européen des brevets.

03-04-2000

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
US 4424397 A	03-01-1984	DE 3334909 A	29-03-1984
		JP 59078137 A	04-05-1984
		NL 8303298 A	16-04-1984
US 5176721 A	05-01-1993	FR 2667800 A	17-04-1992
		AU 656692 B	09-02-1995
		AU 5913294 A	02-06-1994
		AU 648342 B	21-04-1994
		AU 8566091 A	16-04-1992
		CA 2053211 A	12-04-1992
		DE 69106100 D	02-02-1995
		DE 69106100 T	24-05-1995
		EP 0480797 A	15-04-1992
		EP 0612553 A	31-08-1994
		ES 2065644 T	16-02-1995
		JP 5146624 A	15-06-1993
		US RE35913 E	06-10-1998
		ZA 9108051 A	29-07-1992
DE 19600549 A	10-07-1997	AUCUN	
US 4541851 A	17-09-1985	FR 2541588 A	31-08-1984
		AT 19595 T	15-05-1986
		AU 558205 B	22-01-1987
		AU 2483184 A	06-09-1984
		BR 8400905 A	02-10-1984
		CA 1218021 A	17-02-1987
		EP 0118349 A	12-09-1984
		IN 160331 A	04-07-1987
		JP 2025668 C	26-02-1996
		JP 7047106 B	24-05-1995
		JP 59162923 A	13-09-1984
		KR 9105985 B	09-08-1991
		PT 78151 A,B	01-03-1984
		ZA 8401087 A	26-09-1984

EPO FORM P0460